PCT

EXPRESS MAIL NO. 特許協力条約に基 EV207743635US



(51) 国際特許分類6 C12N 15/10

(11) 国際公開番号 A1

WO99/20750

(43) 国際公開日

1999年4月29日(29.04.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/04772

(22) 国際出願日

1998年10月21日(21.10.98)

(30) 優先権データ

特願平9/289982

1997年10月22日(22.10.97)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

株式会社 ヘリックス研究所 (HELIX RESEARCH INSTITUTE)[JP/JP]

〒292-0812 千葉県木更津市矢那1532番地3 Chiba, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

太田紀夫(OTA, Toshio)[JP/JP]

〒292-0801 千葉県木更津市請西2-16-13-401 Chiba, (JP)

西川哲夫(NISHIKAWA, Tetsuo)[JP/JP]

〒292-0833 千葉県木更津市貝渕3-9-17-509 Chiba, (JP)

サラモフ アサフ(SALAMOV, Asaf)[GB/GB]

シービー102エイピー エセックス、サフロン ウォールデン

ハーヴェイ ウェイ36 Essex, (GB)

磯貝隆夫(ISOGAI, Takao)[JP/JP]

〒292-0833 千葉県木更津市貝渕3-9-17-606 Chiba, (JP)

(74) 代理人

弁理士 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.)

〒300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

Ibaraki, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシ ア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

METHOD FOR SCREENING FULL-LENGTH cDNA CLONES (54)Title:

(54)発明の名称 完全長cDNAクローンの選択方法

(57) Abstract

A method for efficiently screening full-length cDNA clones which comprises: determining the base sequence in the 5'-region of each clone contained in a cDNA library prepared by a method for constructing a cDNA library involving full-length ones at a high ratio; examining the presence/absence of initiation ATG in this 5'-region and the location thereof by using an originally developed software for anticipating initiation codons in cDNA; thus exactly judging the presence/absence of the initiation codon and the location thereof; and screening the cDNAs thus judged as carrying the initiation codon from the cDNA library. Moreover, a cDNA library containing full-length ones at an extremely high ratio can be constructed by mixing the clones thus selected above.

(57)要約

完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーに含まれるクローンの5'領域の塩基配列を決定し、独自に開発したcDNAの翻訳開始コドン予測ソフトを利用してこの5'領域に翻訳開始ATGが存在するか否か、およびその存在位置の検討を行った。その結果、独自に開発したソフトが翻訳開始コドンの存在の有無および存在位置を的確に判定することができ、このソフトにより翻訳開始コドンが存在すると判定されたクローンをcDNAライブラリーから選択することにより効率的に完全長のcDNAクローンを選択することが可能であることを見いだした。さらに、選択したクローンを混合することにより、完全長率の極めて高いcDNAライブラリーを作製できることを見いだした。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE L M M M M M M M M M M M M M M M M M M	EFFGGGGGGGGGGHHILLITTPEGPR インンン ナジナピア・ヤチリネラエラア スファガ英ググガガギギギクハイアイイアイ日ケキ北韓カセスラボ国レルーンニニリロンンイタ本ニル朝国ザント・ナチリネラエ ラア エーフト・ア・ナー・ファイア ファイド ファンル ン タークン グラス ダア ア・・ナー・ファイ・アイアイ ロケキ北韓カセン・ファイダー アー・ファー・ファイ・ファイ・ファイ・ファイ・ファイ・ファイ・ファイ・ファイ・ファイ・ファイ	LI U	SCIKA SCIKA ルアアネ ボニキレーンドースメー グラガジーゴキクコニラン シススウエネワヤージルルリークが国際である。 SSIC NO DG JMRT T G S NO A アアカージルルリークが国際である。 アアカージルルリークが国際である。 アファン ドースカエーアングニ南ジ アファン アロロS NU A アファン アロ アファン アロ
--	---	------	---

明細書

完全長 c D N A クローンの選択方法

技術分野

本発明は、遺伝子工学の分野に属し、完全長cDNAクローンを選択する方法に関する。

背景技術

現在、種々の動植物および微生物においてゲノムプロジェクトが進展し、多くの遺伝子が単離されその機能の解析が試みられているが、単離した遺伝子の機能を効率よく解析するためには完全なタンパク質を発現可能なcDNAクローン、即ち、完全長のcDNAクローンを効率よく得ることが重要なステップとなる。

完全長率の高いcDNAライブラリーの作製法としては、現在のところ次のような方法が知られている。即ち、mRNAのCAPにRNAリンカーを酵素的に結合するオリゴキャップ法(菅野・丸山,蛋白質 核酸 酵素,38,476-481 (1993).、鈴木・菅野,蛋白質 核酸 酵素,41,603-607 (1996).、M. Maruyama and S. Sugano,Gene,138,171-174 (1994).)、オリゴキャップ法とOkayama-Berg法を組み合わせて開発した改良オリゴキャップ法(S. Kato et al.,Gene,150,243-250 (1994).、加藤・関根 特開平6-153953号公報 1994年6月3日)、CAPにDNAリンカーを化学結合するリンカー化学結合法(N. Merenkova and D. M. Edwards,W0 96/34981 Nov.7,1996.)、CAPのビオチン修飾によるキャップ化学修飾法(P. Carninci et al.,Genomics,37,327-336 (1996).、P. Carninci et al.,DNA Research,4,61-66 (1997).)である。これらはすべて真核生物のmRNAのCAPを修飾する方法であり、完全長率の高いcDNAライブラリーを作製する方法である。また、Capをトラップすることにより完全長cDNAの比率の高いライブラリーを作製する方法としては、5°

WO 99/20750

PCT/JP98/04772

2

Capサイトの標識法として、酵母またはHela細胞のCap結合タンパク質を用いる方法 (I.Edery et al.,MCB,15,3363-3371(1995)) などが知られている。これら以外の方法としては、第一鎖cDNAの5'端をC-テイリングしてCap Switch oligonucleo tideをアニールさせるCap Switch oligonucleotide法であるCap Finder (Clonte ch社製) が知られている。

しかしながら、従来の方法に比して完全長率が高いとはいえ、これら方法を用いてcDNAライブラリーを作製した場合には、不完全長のクローンが必ずある頻度で混入してしまう。そこで、遺伝子の高効率機能解析を行い、新規な有用遺伝子を高効率でクローン化するために、cDNAライブラリーに含まれる各クローンが完全長であるか否かを容易に識別しうる方法の開発が望まれていた。

発明の開示

本発明は、効率的に完全長のcDNAクローンを選択する方法、および完全長率の高いcDNAライブラリーの作製方法を提供することを課題とする。

本発明者等は、上記課題を解決すべく鋭意研究を行った結果、5'末端の一定領域が欠失したcDNAには翻訳開始コドンが含まれない可能性が高く、一方、完全長cDNAには翻訳開始コドンが存在することから、翻訳開始コドンの存在の有無を指標として、cDNAライブラリーから効率的に完全長cDNAを選択することができると考えた。特に、完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーを用いれば、高効率で完全長cDNAを選択しうると考えた。即ち、完全長率の高いcDNAライブラリー作成法でcDNAライブラリーを作成後、5'末端より数百塩基のDNA 塩基配列を決定し、この領域内に翻訳開始コドンが存在するか否かを解析して翻訳開始コドンが存在するクローンを選択することにより、効率的に完全長のcDNAクローンを単離することができると考えた。

しかしながら、翻訳開始コドンを予測する方法に関し、cDNAの翻訳開始点を予測するプログラムに関しては、ほとんど開発がなされていないのが現状である

(報告例としては、「A. G. Pedersen, Proceedings of fifth international c onference on intelligent systems for molecular biology, p226-233 (1997), held in Halkidiki, Greece, June 21-26, 1997.」が挙げられる)。エキソンを予測するプログラムについては開発されてきてはいるが(「Gene Finder」 V. V. Solovyev et al., Nucleic Acids Res., 22, 5156-5163 (1994).、「Grail」 Y. Xu et al., Genet-Eng-N-Y., 16, 241-253 (1994))、このプログラムを用いることのみによって完全に翻訳開始点を決定することはできない。

そこで、本発明者等は、独自にcDNAの翻訳開始コドンの予測ソフトを開発した。 そして、完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーに 含まれるクローンの5'領域の塩基配列を決定し、この開発したソフトを利用して この5'領域に翻訳開始コドンが存在するか否かの検討を行った。

具体的には、まず、オリゴキャップ法で全長cDNAライブラリーを作製し、cDNAライブラリーに含まれるいくつかのクローンについてその5'末端側の塩基配列を決定し、決定した塩基配列に基づき、クローンをデーターベース上で既知であるクローンと新規なクローンとに分別した。次いで、翻訳開始コドンの予測ソフトを用いて5'末端側の決定された塩基配列につき翻訳開始コドンの有無およびその存在位置を判定し、既知のクローンについては予測ソフトで認定された翻訳開始コドンと、データーベース上の翻訳開始コドンの存在位置との整合性を検討した。その結果、本発明者等は、検討を行った既知のクローンにつき、予測ソフトにより判定された翻訳開始コドンの有無および存在位置が実際のデーターベース上での事実と一致することを見いだした。

ここに本発明者等は、独自に開発したソフトが翻訳開始コドンの存在の有無および存在位置を的確に判定することができ、このソフトにより翻訳開始コドンが存在すると判定されたクローンをcDNAライブラリーから選択すれば、効率的に完全長のcDNAクローンを選択することが可能であることを見いだした。さらに、本発明者等は、選択したクローンを混合することにより、完全長率の極めて高いcD

NAライブラリーを作製できることを見いだした。

即ち、本発明は、cDNAライブラリーから完全長cDNAクローンを選択する方法、 およびこれにより選択したcDNAクローンを混合することを特徴とする完全長cDNA ライブラリーの作製法に関し、より具体的には、

- (1) 完全長cDNAクローンを単離する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c) (b) で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、 を含む方法、
- (2) cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、(1)に記載の方法、
- (3) cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製されたものである、(1)に記載の方法、
 - (4) 完全長cDNAライブラリーを作製する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c) (b) で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、
- (d) (c) で選択されたクローンを混合する工程、を含む方法、
- (5) cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、(4)に記載の方法、
- (6) cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製されたものである、(4)に記載の方法、

(7) (4) に記載の方法により作製しうるcDNAライブラリー、に関する。

本発明は、cDNAライブラリー、特に完全長率の高いcDNAライブラリーの5'領域の塩基配列を、翻訳開始コドンを高精度で予測するソフトにより解析することにより、効率的に全長cDNAクローンを単離することができ、さらに単離したcDNAクローンを混合することにより完全長率をさらに高めたcDNAライブラリーを作製することができるとの本発明者等による知見に基づく。従って、本発明の完全長cDNAクローンを選択する方法は、(a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、(b) 決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、および(c) 開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程を含む。また、本発明の完全長cDNAライブラリーの作製法は、さらに(d)選択されたクローンを混合する工程を含む。

本発明の方法において、5'末端領域の塩基配列の決定を行う「cDNAクローン」としては、特に制限はないが、クローンが完全長率の高くないライブラリーに由来する場合には、完全長率の高いライブラリーに由来する場合と比較して、結果として完全長cDNAの単離の効率が低下すると考えられる。このためcDNAクローンは、上記の完全長率の高いcDNAライブラリーの作成法、例えば、mRNAのCAPにRNAリンカーを酵素的に結合するオリゴキャップ法(菅野・丸山、蛋白質 核酸 酵素、38、476-481 (1993).、鈴木・菅野、蛋白質 核酸 酵素、41、603-607 (1996).、M. Maruyama and S. Sugano、Gene、138、171-174 (1994).)、オリゴキャップ法とOkayama-Berg法を組み合わせて開発した改良オリゴキャップ法(S. Kato et a 1.、Gene、150、243-250 (1994).、加藤・関根 特開平6-153953 1994年6月3日)、CAPにDNAリンカーを化学結合するリンカー化学結合法(N. Merenkova and D. M. Edwards、WO 96/34981 Nov. 7、1996.)、CAPのビオチン修飾によるキャップ化学修飾法(P. Carninci et al.、Genomics、37,327-336 (1996).、P. Carninci et

al., DNA Research, 4, 61-66 (1997).)、酵母またはHela細胞のCap結合タンパク質を用いる方法 (I.Edery et al., MCB, 15, 3363-3371(1995)) 、Cap Switch olig onucleotide法であるCap Finderにより作製されたライブラリーに由来することが好ましい。

cDNAライブラリーからのcDNAクローンの単離は、文献 (J.Sambrook, E.F.Frits ch & T.Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring Harbor Labo ratory Press 1989) などに記載の常法により行うことができる。

クローンの5'末端からの塩基配列の決定は、例えば、アプライドバイオシステムズ社のDNAシーケンス試薬とDNAシーケンサー等を用いて常法により行うことができる。塩基配列は全配列を決定する必要はなく、5'末端から1000塩基程度を決定すれば十分であるが、500塩基程度、さらには300塩基程度の塩基配列の決定であっても高い精度が期待できる。

クローンの5³ 末端からの塩基配列の解析に用いられる「開始コドンを予測するプログラム」としては、本発明者らにより開発された後述する実施例1に記載のプログラムが好ましい。決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かの判定は、プログラムによる解析の結果、抽出されるスコアにより行われる。スコアが高い値を示し決定した塩基配列中に開始コドンが存在すると判定されたcDNAクローンは、通常は、完全長cDNAであり、逆に、スコアが低い値を示し塩基配列中に開始コドンが存在しないと判定されたcDNAクローンは、不完全長cDNAである。従って、cDNAライブラリーから塩基配列中に開始コドンが存在すると判定されたcDNAクローンを選択することにより、効率的に完全長cDNAを単離することが可能である。実際に実施例1に記載のプログラムを用いた解析の一例では、完全長率が51%のcDNAライブラリーをクローンの選択に用いた場合、スコア(最高値0.94)を0.5以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は71%、スコアを0.80以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は77%、スコアを0.80以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は77%、スコアを0.80以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は77%、スコアを0.90以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は70%、スコアを0.80以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は70%、スコアを0.90以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は70%、スコアを0.90以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は81%、スコアを0.90以上でクローンを選

択するとクローンの完全長率は85%であった。従って、実施例1に記載のプログラムを用いてスコアの高いクローンを選択することにより、高い確率で完全長cDNAクローンが選択される。

また、本発明の完全長cDNAクローンの選択方法により選択されたクローンを混合することにより、クローンの選択に用いたcDNAライブラリーの完全長率を飛躍的に高めたcDNAライブラリーを再構築することも可能である。このようなタンパク質に発現可能なcDNAからなるcDNAライブラリーをライブラリーのまま発現させれば、混合物としてタンパク質を発現させた高効率遺伝子機能解析系を構築することができ、これにより有用な遺伝子を高効率でクローニングすることが可能となる。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが本発明はこれら実施例に 制限されるものではない。

「実施例1] cDNAの翻訳開始コドンを予測するプログラムの作製

本発明のcDNAの翻訳開始コドンを予測するプログラムは、cDNA配列断片が与えられた時に、その中に含まれる全てのATGの中から真の翻訳開始コドンらしいものを予測する。予測は、基本的には、A)着目したATGの両側の一定範囲領域(数10~数100塩基)のそれぞれにおける翻訳領域らしさの情報と、B)着目したATGの付近の翻訳開始コドンらしさの情報を用いて行う。あらかじめ、翻訳領域と非翻訳領域が判明している配列を多数用いて、翻訳領域と翻訳開始コドン付近の配列の特徴を抽出しておく。プログラムは、これらの特徴情報を用いて翻訳開始コドンを予測する。

ゲノムエクソン予測プログラムであるGene Finder (Solovyev V.V., Salamov A.A., Lawrence C.B. Predicting internal exons by oligonucleotide composit ion and discriminant analysis of spliceable open reading frames. Nucleic.

Acids Res.(1994) 22: 5156-63.) 中で用いられている線形判別分析を、予測の最適化の手法として用いた。線形判別分析では、データの持つ複数の特徴情報をそれぞれ数量化し、それらに重みをつけて加算した量をスコアとして用いた。ここでは、スコアを翻訳開始コドンらしさの確率(翻訳開始コドンがすてに判明しているデーターを用いた場合の正解率を確率とする)に変換する。即ち、与えられたcDNA配列断片に含まれる各ATGに対して翻訳開始コドンらしさの確率が出力される。翻訳開始コドンの認定は、翻訳開始コドンらしさの確率が一定のしきい値を超えるかどうかで行うが、しきい値はその後の解析の方針に応じて、即ち、どの程度のノイズを許容して解析を行うかに応じて、その値を設定する。例えば、40%のノイズを許容可能であれば、しきい値0.6を採用すればよい。重みのパラメーターは、翻訳開始コドンがすでに判明しているデーターをトレーニングデーターとして用いて、予測制度が最大になるように決定する。使用した特徴情報は、上述のAとBの情報を具体化したそれぞれ3つの情報を用いた。

具体的には、A)着目したATGの両側の一定範囲領域(数10~数100塩基)のそれでれにおける翻訳領域らしさの情報としては、①ATGからストップコドンまで(最大で、ATGの300塩基後まで)に含まれる6塩基文字の頻度情報、②ATGの前後50塩基に含まれる6塩基文字の頻度情報の差、③シグナルペプチドらしさの指標(ATGの後30アミノ酸(90塩基)の中で、最も疎水的な8アミノ酸文字の疎水性指標)を用いた。また、B)着目したATGの付近の翻訳開始コドンらしさの情報としては、①ATGの14塩基前から5塩基後までの領域内の3塩基文字を単位とした重み行列情報、②ATGの前に同じフレームで他のATGがあるかないか(あれば1、なければ0)、③ATGの36塩基前から7塩基前までの領域に含まれるシトシン塩基の頻度を用いた。

[実施例2] オリゴキャップ法によるcDNAの調製、および翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) による解析

オリゴキャップ法でcDNAライブラリーを作成し、個々のクローンについて常法

によりプラスミドDNAを抽出した。具体的には、ヒト胎盤およびヒト培養細胞(teratocarcinoma NT-2、neuroblastoma SK-N-MC)より文献 (J.Sambrook,E.F.Fritsch & T.Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press 1989)記載の方法によりmRNAを抽出した。次いで、オリゴキャップリンカー (配列番号: 1) と、オリゴdTアダプタープライマー (配列番号:

- 2) (表1と2の場合)、またはランダムアダプタープライマー(配列番号:
- 3) (表3と表4の場合)を用いて文献(鈴木・菅野,蛋白質 核酸 酵素,41,603-607 (1996).p606、Y.Suzuki et al.,Gene,200,149-156(1997))の記載に従い、BAP処理、TAP処理、RNAライゲーション、第一鎖cDNAの合成とRNAの除去を行った。次いで、PCRにより2本鎖cDNAに変換し、Sfil切断した。次いで、DraIIIで切断したベクターpME18SCG、pMFL等(菅野・丸山,蛋白質 核酸 酵素,38,472-481 (1993).p480)にcDNAの方向性を決めてクローニングした。これにより得たDNAについてDNAシーケンシング試薬(DyeTerminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit, PE Applied Biosystems)を用いてマニュアルにしたがってシーケンシング反応後、DNAシーケンサー(ABIPRISM 377, PE AppliedBiosystems)でDNA塩基配列を解析した。各クローンの5、末より、それぞれ1回のみDNA配列を解析した。

各クローンのDNA配列について、開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) で翻訳開始コドンが存在するか否かにつき解析した。この解析プログラムでは数値が高いほど翻訳開始コドンである確率が高いことを示す。ただし、最高値は0.94である。

(1) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオープンリーディングフレームがデータベースで既知のクローンについての翻訳開始コドンの解析

解析を行ったクローンのうち、 決定した配列中に翻訳開始コドンが存在することがデータベースで既知のクローン (F-NT2RP1000020、F-NT2RP1000025、F-NT2R P1000039、F-NT2RP1000046) についての解析結果を以下に示す (表 1)。F-NT2R

P1000020(880 bp)は、88-690位が「Human neuron-specific gamma-2 enolase」 (GenBank accession No.M22349)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000025(645 bp)は、29-641位が「Human alpha-tubulin mRNA」(GenBank accession No.K00558) に対し相同性が97%、F-NT2RP1000039(820 bp)は、12-820位が「Human mRNA for elon gation factor 1 alpha subunit(EF-1 alpha)」(GenBank accession No. X0355 8)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000046(788 bp)は3-788位が「Human M2-type py ruvate kinase mRNA」(GenBank accession No.M23725)に対し相同性が97%である。なお、これらクローンの5、末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:4、5、6、7に示す。

表 1

	F-NT2RP1000020		F-NT2RP1000025		F-NT2RP1000039		F-NT2R	F-NT2RP1000046	
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア	
1	1	0.05	96	<0.94>	65	<0.90>	111	<0.94>	
2	162	<0.84>	148	0.13	154	0.05	174	0.82	
3	292	0.05	193	0.05	209	0.11	198	0.19	
4	313	0.05	201	0.09	231	0.05	300	0.16	
5	441	0.05	232	0.05	321	0.05	315	0.11	

⁽注1) <>:翻訳開始コドン

表1が示すように、オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオ

⁽注2) ATGの位置:5'-末よりのDNA配列でのATGの存在する塩基No.を示す。 ATG No.:5'-末よりのDNA配列でのATGのNo.を示す。

ープンリーディングフレームがデータベースで既知で翻訳開始コドンをもつ完全 長のクローンについて開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) で 解析した結果、翻訳開始コドンを間違いなく同定できた (データーベース上の翻 訳開始コドンと一致した)。

(2) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、翻訳開始コドンが存在しないことがデーターベースで既知のクローンについての翻訳開始コドンの解析解析を行ったクローンのうち、決定した配列中に翻訳開始コドンがが存在しないことがデーターベースで既知のクローン(F-NT2RP1000013、F-NT2RP1000054、F-NT2RP1000122)についての解析結果を以下に示す(表 2)。F-NT2RP1000013(6 08 bp)は1-606位が「Human nuclear matrix protein 55 (nmt55) mRNA」(GenBank accession No. U89867)に対し相同性が97%、F-NT2RP1000054(869 bp)は1-869位が「Human signal recognition particle (SRP54) mRNA」(GenBank accession No. U51920)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000122(813 bp)は1-813位が「H.sapiens mRNA for 2-5A binding protein」(GenBank accession No. X76388)に対し相同性が98%であった。なお、これらクローンの5、末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:8、9、10に示す。

表 2

							_
	F-NT2R	P1000013	F-NT2R	F-NT2RP1000054		F-NT2RP1000122	
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGO	ATGpr	
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア	
1	21	0.05	31	0.12	23	0.07	
2	27	0.05	60	0.20	100	0.05	
3	32	0.32	87	0.05	166	0.05	
4	56	0.11	97	0.05	235	0.06	
5	119	0.10	146	0.05	316	0.05	
6	125	0.08	172	0.05	346	0.05	
7	141	0.05	180	0.11	406	0.05	
8	155	0.06	218	0.07	431	0.05	
9	161	0.06	272	0.05	469	0.06	
10	176	0.08	319	0.07	546	0.12	
11	203	0.07	346	0.05	553	0.05	
12	290	0.20	363	0.07	574	0.05	
13	311	0.16	409	0.05			
14	314	0.12	480	0.07			

表 2 が示すようにオリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオープンリーディングフレームがデータベースで既知で翻訳開始コドンをもたない不完全長のクローンについて開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) で解析した結果、翻訳開始コドンを間違えて同定することはなかった。

(3) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、新規配列のクローンに

ついての翻訳開始コドンの解析

解析を行ったクローンのうち、 翻訳開始コドンが存在すると予測された新規クローン (F-ZRV6C1000408、F-ZRV6C1000454、F-ZRV6C1000466、F-ZRV6C1000615、F-ZRV6C1000670) についての解析結果を以下に示す (表3)。なお、これらクローンの5'末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:11、12、13、14、15に示す。

14

表3

	F-ZRV6	6C1000408	F-ZRV6	6C1000454	F-ZRV6	6C1000466
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア
1	85	<0.94>	5	0.05	162	<0.86>
2	208	0.22	107	<0.87>	182	0.05
3	386	0.05	153	0.05	207	0.08
4	518	0.11	201	0.08	244	0.05
5	545	0.05	211	0.05	262	0.05
6			236	0.07	303	0.11

	F-ZRV6C1000615	F-ZRV6C1000670		
ATG	ATGの ATGpr	ATGの ATGpr		
No.	位置 スコア	位置 スコア		
1	85 <0.94>	120 <0.94>		
2	208 0.26	187 0.54		
3	386 0.05	312 0.06		
4	518 0.09	388 0.05		
5	545 0.05	445 0.05		

(注) <>:翻訳開始コドンと予測される

表 3 が示すようにF-ZRV6C1000408、F-ZRV6C1000454、F-ZRV6C1000466、F-ZRV6C1000615、F-ZRV6C1000670については、それぞれ85位、107位、162位、85位、12

0位の塩基「A」から始まる「ATG」が開始コドンであると判定された。このためこれらクローンは完全長cDNAクローンであると判断した。

また、解析を行ったクローンのうち、 翻訳開始コドンが存在しないと予測された新規クローン (F-ZRV6C1001410、F-ZRV6C1001197、F-ZRV6C1001472) についての解析結果を以下に示す (表 4)。なお、これらクローンの5'末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:16、17、18に示す。

表 4

	F-ZRV6	F-ZRV6C1001410		F-ZRV6C1001197		F-ZRV6C1001472	
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア	
1	23	0.05	5	0.24	77	0.25	
2	31	0.07	141	0.25	126	0.05	
3	71	0.06	202	0.05	149	0.05	
4	178	0.05	219	0.05	194	0.05	
5	214	0.05	228	0.05	213	0.22	
6					249	0.05	
7					338	0.09	
8					344	0.05	
9					351	0.05	
10					365	0.05	

表 4 が示すようにF-ZRV6C1001410、<math>F-ZRV6C1001197、F-ZRV6C1001472については、開始コドンが存在しないと判定された。このためこれらクローンは不完全長

16

クローンであると判断した。

産業上の利用の可能性

本発明により、効率的に完全長のcDNAクローンを選択する方法が提供された。 本発明の方法により選択されたクローンは、完全なタンパク質を発現させること が可能である。このため本発明により、単離した遺伝子の機能解析を効率的に行 うことが可能となった。

請求の範囲

- 1. 完全長cDNAクローンを選択する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c)(b)で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、 を含む方法。
- 2. cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、請求項1に記載の方法。
- 3. cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製された ものである、請求項1に記載の方法。
- 4. 完全長cDNAライブラリーを作製する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5' 末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c)(b)で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、
- (d) (c) で選択されたクローンを混合する工程、

を含む方法。

- 5. cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、請求項4に記載の方法。
- 6. cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製された ものである、請求項4に記載の方法。
- 7. 請求項4に記載の方法により作製しうるcDNAライブラリー。

1/14

PCT/JP98/04772

配列表

SEQUENCE LISTING

<110> Helix Research Institute, Inc. 株式会社へリックス研究所

<120> The method for selecting full length cDNA clones 完全長cDNAクローンの選択方法

<130> H1-806PCT

<150> JP 09-289982

<151> 1997-10-22

<160> 18

<170> PatentIn version 2.0

<210> 1

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Oligo-capping linker sequence

2/14

<400> 1

AGCAUCGAGU CGGCCUUGUU GGCCUACUGG

30

<210> 2

<211> 42

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Oligo(dT) adapter primer sequence

<400> 2

GCGGCTGAAG ACGGCCTATG TGGCCTTTTT TTTTTTTTT TT

42

<210> 3

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Random adapter primer sequence

<400> 3

GCGGCTGAAG ACGGCCTATG TGGCCNNNNN NC

32

3/14

<210> 4

<211> 880

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 4

ATGCGCCCGC GCGGCCCTAT AGGCGCCTCC TCCGCCCGCC GCCCGGGAGC CGCAGCCGCC 60 GCCGCCACTG CCACTCCCGC TCTCTCAGCG CCGCCGTCGC CACCGCCACC GCCACTGCCA CTACCACCGT CTGAGTCTGC AGTCCCGAGA TCCCAGCCAT CATGTCCATA GAGAAGATCT GGGCCCGGGA GATCCTGGAC TCCCGCGGGA ACCCCACAGT GGAGGTGGAT CTCTATACTG 240 CCAAAGGTCC TTTCCGGGCT GCAGTGCCCA GTGGAGCCTC TACGGGCATC TATGAGGCCC 300 TGGAGCTGAG GGATGGAGAC AAACAGCGTT ACTTAGGCAA AGGTGTCCTG AAGGCAGTGG 360 ACCACATCAA CTCCACCATC GCGCCAGCCC TCATCAGCTC AGGTCTCTCT GTGGTGGAGC 420 AAGAGAAACT GGACAACCTG ATGCTGGAGT TGGATGGGAC TGAGAACAAA TCCAAGTTTG 480 GGGCCAATCC ATCCTGGGTG TGTCTCTGGC CGTGTGTAAG GCANGGGCAA CTGAACNGGA 540 ACTGCCCCTG TATCGCCACA TTGCTCAGCT TGGNCGGGAA CTCANACCTC ATCCTGCCTG 600 TTGCCGGCCT TCAACGTGAT CAATGGTTGG CTTCTCATGC CTGGCAACAA ANCTGGCCAT 660 TGCNGGAATT TTCATGATCC TCCCCNTTGG GAAACTGAAA AACTTTCCGG AATGCCCNTC CAACTAAGTT GCAAAAGGTC TACCNATACC CCCCAAGGGG AATTCCTCCA AGGGAACAAA 780 TNCCCGGGAA AGGAATGCCC CCCAATTNTT NGGGGGAATA AAAGGTGGGC TTTGCCCCCC 840 CATTTTCCTG GAAAAAACNA TNAAAACCCT TGGGAAACTT 880

<210> 5

4/14

221	12>	DNA	١
\ /.	· / · /	1314 6	۱

<213> Homo sapiens

<400> 5

•	TGTGCGTTAC	TTACCTCNAC	TCTTAGCTTG	TCGGGGACGG	TAACCGGGAC	CCGGTGTCTG	60
(CTCCTGTCGC	CTTCGCCTCC	TAATCCCTAG	CCACTATGCG	TGAGTGCATC	TCCATCCACG	120
	TTGGCCAGGC	TGGTGTCCAN	ATTGGCAATG	CCTGCTGGGA	GCTCTACTGC	CTGGAACACG	180
	GCATCCAGCC	CGATGGCCAG	ATGCCAAGTG	ACAAGACCAT	TGGGGGAGGA	GATGACTCCT	240
	TCAACACCTT	CTTCAGTGAG	ACGGGCGCTG	GCAANCACGT	GCCCCGGGCT	GTGTTTGTAG	300
	ACTTGGAACC	CACAGTCATT	GATGAAGTTC	GCACTGGCAC	CTACCGCCAG	CTCTTCCACC	360
	CTGAGCAGCT	CATCNCAGGC	AAGGAAGATG	CTGCCAATAA	CTATGCCCGA	GGGCACTACA	420
	CCATTGGCAA	GGAGATCATT	GACCTTGTGT	TGGACCGAAT	TCGCAAGCTG	GCTGACCANT	480
	GCACCGGTCT	TCANGGCTTC	TTGGTTTTCC	ACAGCTTTGG	TGGGGGAACT	GGTTCTGGGT	540
	TCACCTCCCT	GCTCATGGAA	CGTCTCTCAG	TTGATTATGG	CAAGAAATCC	AAGCTGGAGT	600
	TCTCCATTTA	CCCAGCACCC	CNGGTTTCCN	CNGCTGTANT	TNGAA		645

<210> 6

<211> 820

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 6

CTTTTTTCGC AACGGGTTTG CCGCCAGAAC ACAGGTGTCG TGAAAACTAC CCCTAAAAGC 60
CAAAATGGGA AAGGAAAAGA CTCATATCAA CATTGTCGTC ATTGGACACG TAGATTCGGG 120
CAAGTCCACC ACTACTGGCC ATCTGATCTA TAAATGCGGT GGCATCGACA AAAGAACCAT 180

5/14

TG	AAAATTT	GAGAAGGAGG	CTGCTGAGAT	GGGAAAGGGC	TCCTTCAAGT	ATGCCTGGGT	240
CT'	TGGATAAA	CTGAAAGCTG	AGCGTGAACG	TGGTATCACC	ATTGATATCT	CCTTGTGGAA	300
ΑT	TTGAGACC	AGCAAGTACT	ATGTGACTAT	CATTGATGCC	CCAGGACACA	GAGACTTTAT	360
CA	AAAACATG	ATTACAGGGA	CATCTCAGGC	TGACTGTGCT	GTCCTGATTG	TTGCTGCTGG	420
TG	TTGGTGAA	TTTGAAGCTG	GTATCTCCAA	GAATGGGCAG	ACCCGAGAGC	ATGCCCTTCT	480
GG	CTTACACA	CTGGGTGTGA	AACAACTAAT	TGTCGGTGTT	AACAAAATGG	ATTCACTGAN	540
CC	ACCCTACA	GCCAGAAGAA	ATATGANGAA	ATTGTTAAGG	AAGTCAGCAC	TTACATTAAG	600
AA	AATTGGCT	ACAACCCCGA	CACAGTANCA	TTTGTGCCAA	TTTCTGGTTG	GAATGGTGAC	660
AA	CATGCTGG	AACCAANTGC	TAACATGCCT	TGGTTCCAGG	GATGGAAAAT	CCCCCNTTAA	720
GG	ATGGCNAT	GCCATTGGAA	CCCCCTGCT	TGAAGGCTCT	GGANTGCATC	CTANCACCAA	780
CI	CCTTCAAA	TTGAAAAACC	CCTTGCNCCC	GCCTCCNCCA			840

<210> 7

<211> 788

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 7

GAGGCTGAGG CAGTGGCTCC TTGCACAGCA GCTGCACGCG CCGTGGCTCC GGATCTCTTC 60 GTCTTTGCAG CGTAGCCCGA GTCGGTCAGC GCCGGAGGAC CTCAGCAGCC ATGTCGAAGC 120 CCCATAGTGA AGCCGGGACT GCCTTCATTC AGACCCAGCA GCTGCACGCA GCCATGGCTG 180 ACACATTCCT GGAGCACATG TGCCGCCTGG ACATTGATTC ACCACCCATC ACAGCCCGGA 240 ACACTGGCAT CATCTGTACC ATTGGCCCAG CTTCCCGATC AGTGGAGACG TTGAAGGAGA 300 TGATTAAGTC TGGAATGAAT GTGGCTCGTC TGAACTTCTC TCATGGAACT CATGAGTACC 360 ATGCGGAGAC CATCAAGAAT GTGCGCACAG CCACGGAAAG CTTTGCTTCT GACCCCATCC 420

6/14

TCTACCGGCC	CGTTGCTGTG	GCTCTAGACA	CTAAAGGACC	TGAGATCCGA	ACTGGGCTCA	480
TCAAGGGCAG	CGGCACTGCA	GAGGTGGAGC	TGAAGAATGG	AGCCACTCTC	AAAATCACGC	540
TGGATAATGC	CTACATGGAA	AAGTGTGACG	AGAACATCCT	GTGGCTGGAC	TACAAGAACA	600
TCTGCAAGGT	GGTGGAAGTG	GGCAACAAGA	TCTACGTGGA	TGATGGGCTN	ATTTCTCTCC	660
AGGTGAACAC	AAAGGTGCCG	ACTTCCTGGG	TGACNGANGT	GGAAAATGGT	GGCTCCTTGG	720
GCNCAAGAAA	GGTGTGAACT	TCCTGGGGCT	GCTGTGGANT	TGCCTGCTGT	GTCNGAAAAA	780
GACATCCA						788

<210> 8

<211> 608

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<400> 8

ACAGCCTGGC	TCCTTTGAGT	ATGAATATGC	CATGCGCTGG	AAGGCACTCA	TTGAGATGGA	60
GAAGCAGCAG	CAGGACCAAG	TGGACCGCAA	CATCNAGGAG	GCTCGTGAGA	AGCTGGAGAT	120
GGAGATGGAA	GCTGCACGCC	ATGAGCACCA	GGTCATGCTA	ATGAGACAGG	ATTTGATGAG	180
GCGCCAAGAA	GAACTTCGGA	GGATGGAAGA	GCTGCACAAC	CAAGANGTGC	AAAAACGAAA	240
GCAACTGGAG	CTCAGGCAGG	AGGAANAGCG	CAGGCGCCGT	GAAGAANAGA	TGCGGCGGCA	300
GCAAGAAGAA	ATGATGCGGC	GACNGCAGGA	AGGATTCAAG	GGAACCTTCC	CTGATGCGAG	360
AGAGCAGGAG	ATTCGGATGG	GTCNGATGGC	TATGGGAGGT	GCTATGGGCA	TAAACNACAG	420
ATGTGCCATG	CCCCCTGCTC	CTGTGCCAGC	TGGTACCCCA	GCTCCTCCAG	GACCTGCCAC	480
TATTATGCCG	GATGGAACTT	TGGGATTGAC	CCCACCNACA	ACTGAACGCT	TTGGTCNGGC	540
TGCTACNATG	GAANGAATTG	GGGCAATTGG	TGGAACTCCT	CCTGCATTCN	ACCGTGCAGC	600
TCCTGGGA						608

7/14

<210> 9

<211> 869

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<400> 9

ATATTAAACT AGTGAAGCAA CTAAGAGAAA ATGTTAAGTC TGCTATTGAT CTTGAAGAGA 60 TGGCATCTGG TCTTAACAAA AGAAAAATGA TTCAGCATGC TGTATTTAAA GAACTTGTGA 120 AGCTTGTAGA CCCTGGAGTT AAGGCATGGA CACCCACTAA AGGAAAACAA AATGTGATTA TGTTTGTTGG ATTGCAAGGG AGTGGTAAAA CAACAACATG TTCAAAGCTA GCATATTATT 240 ACCAGAGGAA AGGTTGGAAG ACCTGTTTAA TATGTGCAGA CACATTCAGA GCAGGGGCTT 300 TTGACCAACT AAAACAGAAT GCTACCAAAG CAAGAATTCC ATTTTATGGA AGCTATACAG 360 AAATGGATCC TGTCATCATT GCTTCTGAAG GAGTAGAGAA ATTTAAAAAT GAAAATTTTG 420 AAATTATTAT TGTTGATACA AGTGGCCGCC ACAAACAAGA AGACTCTTTG TTTGAAGAAA 480 TGCTTCAAGT TGCTAATGCT ATACAACCTG ATAACATTGT TTATGTGATG GATGCCTCCA 540 TTGGGCAGGC TTGTGAAGCC CAGGCTAAGG CTTTTAAAGA TAAAGTAGAT GTACCTCAGT 600 AATAGTGACA AAACTTGATG GCCATGCAAA ANGAAGTGGT GCACTCAGTG CAGTCGCTGC 660 CACAAAAAT CCGATTATTT TCATTGGTAC AGGGGGAACA TATANATGAC TTTGAACCTT TCAAAAACAC AGCCTTTTAT TAACAAACTT CTTGGTATNG GCGACATTGA AAGGACTGAT 780 AAATAAAGTC CACNAATTGA AATTTGGATG ACNATGNAAA CCCTTATTGA AAAAATTGAA 840 ACATNGTCCA GTTTTACTTT GCGAAACNT 869

8/14

<211> 813

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<400> 10

JT'	IGTGGTAT	CTGTATTAAG	AAATGCCCCT	TTGGCGCCTT	ATCAATTGTC	AATCTACCAA	60
GC	AACTTGGA	AAAAGAAACC	ACACATCGAT	ATTGTGCCAA	TGCCTTCAAA	CTTCACAGGT	120
TG	CCTATCCC	TCGTCCAGGT	GAAGTTTTGG	GATTAGTTGG	AACTAATGGT	ATTGGAAAGT	180
CA.	ACTGCTTT	AAAAATTTTA	GCAGGAAAAC	AAAAGCCAAA	CCTTGGAAAG	TACGATGATC	240
СТ	CCTGACTG	GCAGGAGATT	TTGACTTATT	TCCGTGGATC	TGAATTACAA	AATTACTTTA	300
CA	AAGATTCT	AGAAGATGAC	CTAAAAGCCA	TCATCAAACC	TCAATATGTA	GACCAGATTC	360
СТ	AAGGCTGC	AAAGGGGACA	GTGGGATCTA	TTTTGGACCG	AAAAGATGAA	ACAAAGACAC	420
AG	GCAATTGT	ATGTCAGCAG	CTTGATTTAA	CCCACCTAAA	AGAACGAAAT	GTTGAAGATC	480
TT	TCAGGAGG	AGAGTTGCAG	AGATTTGCTT	GTGCTGTCGT	TTGCATACAG	AAAGCTGATA	540
ΤT	TTCATGTT	TGATGAGCCT	TCTAGTTACC	TAGATGTCAA	GCAGCGTTTA	AAGGCTGCTA	600
ΤT	ACTATACG	ATCTCTAATA	AATCCAGATA	GATATATCAT	TGTGGTGGAA	CATGATCTAA	660
GI	GTATTAGA	CTATCTCTCC	GACTTCATCT	GCTGTTTATA	TGGTGTACCA	AGCGCCTATG	720
GA	ATTGTCAC	TATGCCTTTT	AGTGTTAGAA	AAGGCATAAA	CNTTTTTGG	ATGGGTATGT	780
T(CAACAGAA	AACTTGANAA	TCNNAAATGC	NTC			813

<210> 11

<211> 655

<212> DNA

<213> Homo sapiens

9/14

<41	በበ	15	1	1
\4 1		_		

AGACTCTCAC CGCAGCGGCC AGGAACGCCA GCCGTTCACG CGTTCGGTCC TCCTTGGCTG 60 ACTCACCGCC CTCGCCGCCG CACCATGGAC GCCCCCAGGC AGGTGGTCAA CTTTGGGCCT GGTCCCGCCA AGCTGCCGCA CTCAGTGTTG TTAGAGATAC AAAAGGAATT ATTAGACTAC AAAGGAGTTG GCATTAGTGT TCTTGAAATG AGTCACAGGT CATCAGATTT TGCCAAGATT 240 ATTAACAATA CAGAGAATCT TGTGCGGGAA TTGCTAGCTG TTCCAGACAA CTATAAGGTG 300 ATTITITCTGC AAGGAGGTGG GTGCGGCCAG TTCAGTGCTG TCCCCTTAAA CCTCATTGGC TTGAAAGCAG GAAGGTGTGC GGACTATGTG GTGACAGGAG CTTGGTCAGC TAAGGCCGCA 420 GAAGAAGCCA AGAAGTTTGG GACTATAAAT ATCGTTCACC CTAAACTTGG GAGTTATACA 480 AAAATTCCAG ATCCAAGCAC CTGGAACCTC AACCCANATG CCTCCTACGT GTTTTATTGC NCAAATGAAA CGGTGCATGG TGTTGANTTT GACTTTATAC CCNATGTCAA GGGAACANTA 600 CTGGTTTGTG ACATTTTCCT CCAACTTCCT GTCCAANCCA ATTGNATGTT TCCAA 655

<210> 12

<211> 599

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 12

AAAGATGCGC AGGCGCCGTG TGGCACTCGG CGGTCGAAAG GGGAGTTCAA GGAGACGGGG 60
GCGACGCGGC TGAGGGCTTC TCGTCGGGGT CGGGGCTGCA GCCGTCATGC CGGGGATAGT 120
GGAGCTGCCC ACTCTAGAGG AGCTGAAAGT AGATGAGGTG AAAATTAGTT CTGCTGTGCT 180
TAAAGCTGCG GCCCATCACT ATGGAGCTCA ATGTGATAAG CCCAACAAGG AATTTATGCT 240
CTGCCGCTGG GAANAGAAAG ATCCGAGGCG GTGCTTAGAG GAAGGCAAAC TGGTCAACAA 300
GTGTGCTTTG GACTTCTTTA GGCAGATAAA ACGTCACTGT GCAGAGCCTT TTACAGAATA 360

10/14

TTGGACTTGC	ATTGATTATA	CTGGCCAGCA	GTTATTTCGT	CACTGTCGCA	AACAGCAGGC	420
AAAGTTTGAC	NAGTGTGTGC	TGGACAAACT	GGGCTGGGTG	CGGCCTGACC	TGGGAAAACT	480
GTCAAAGGTC	ACCAAAGTGA	AAACAGATCN	ACCTTTACCG	GANAATCCCT	ATCACTCAAG	540
AACAAGAACG	GATCCCAGCC	CTGANATCNA	AGGAAATCTG	CANCCTGCCA	CACATGGCA	599

<210> 13

<211> 597

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 13

ATATCCGGA	G TAGACGGAGC	CGCAGTAGAC	GGATCCGCGG	CTGCACCAAA	CACTGCCCCT	60
CGGAGCCTG	G TAGTGGGCCA	CAAGCCCCCA	GTCCCAGAGG	CGTGATTTTC	TGGCATCCTT	120
AAATCTTGT	G TCAAGGATTG	GTTATAATAT	AACCAGAAAC	CATGACGGCG	GCTGAGAACG	180
TATGCTACA	C GTTAATTAAC	GTGCCAATGG	ATTCAGAACC	ACCATCTGAA	ATTAGCTTAA	240
AAAATGATO	T AGAAAAAGGA	GATGTAAAGT	CAAAGACTGA	AGCTTTGAAG	AAAGTAATCA	300
TTATGATTO	CT GAATGGTGAA	AAACTTCCTG	GACTTCTGAT	GACCATCATT	CGTTTTGTGC	360
TACCTCTT	CA GGATCACACI	ATCAAGAAAT	TACTTCTGGT	ATTTTGGGAG	ATTGTTCCTA	420
AAACAACTO	CC AGATGGGAGA	CTTTTACATG	AGATGATCCT	TGTATGTGAT	GCATACAGAA	480
AGGATCTT	CA ACATCCTAAT	GAATTTATTC	NAAGGATCTA	CTCTTCGTTT	TCTTTGCAAA	540
TTGAAANA	AA CANAATTGCI	: AAAACCTTTA	ATGCCANCTA	TNCCTGCATT	TTTGGGA	597

<210> 14

11/14

12	12>	DN.	Δ

<213> Homo sapiens

<400> 14

AGA	CTCTCAC	CGCAGCGGCC	AGGAACGCCA	GCCGTTCACG	CGTTCGGTCC	TCCTTGGCTG	60
ACT	CACCGCC	CTCGCCGCCG	CACCATGGAC	GCCCCCAGGC	AGGTGGTCAA	CTTTGGGCCT	120
GGT	CCCGCCA	AGCTGCCGCA	CTCAGTGTTG	TTAGAGATAC	AAAAGGAATT	ATTAGACTAC	180
AAA	GGANTTG	GCATTAGTGT	TCTTGAAATG	AGTCACAGGT	CATCAGATTT	TGCCAAGATT	240
ATT.	AACAATA	CAGAGAATCT	TGTGCGGGAA	TTGCTAGCTG	TTCCAGACAA	CTATAAGGTG	300
ATT	TTTCTGC	AAGGAGGTGG	GTGCGGCCAG	TTCAGTGCTG	TCCCCTTAAA	CCTCATTGGC	360
TTG	AAAGCAG	GAANGTGTGC	GGACTATGTG	GTGACAGGAG	CTTGGTCAGC	TAAGGCCGCA	420
NAA	NAAGCCA	AGAANTTTGG	GACTATAAAT	ATCGTTCACC	CTAAACTTGG	GAGTTATACA	480
AAA	ATTCCAG	ATCCAAGCAC	CTGGAACCTC	AACCCAGATG	CCTCCTACGT	GTATTATTGC	540
GCN	AATGAAA	CNGTGCATGG	TGTGGANTCT	GACTTTATAC	CCGATGTCNA	GGGAACATAC	600
TGG	TTTGTGA	CATGTCCTCA	AACTTCCCGT	CCNA			634

<210> 15

<211> 757

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 15

AGTCTGCGGT GGGCTANCGG ACGGTCCGGC TTCCGGCGGC CGTTTCTGTC TCTTGCTGGC 60
TGTCTCGCTG AATCGCGGCC GCCTTCTCAT CGCTCCTGGA AGGTCCCGAG CGCGACACCA 120
TGTCGGAACC CGGGGGCGGC GGCGGCGAAG ACNGCTCGGC CGGATTGGAA GTGTCGGCCG 180

12/14

TGC	ANAATGT	GGCGGACGTG	TCGGTGCTGC	ANAAGCACCT	GCGCAAGCTG	GTGCCGCTGC	240
TGC	TGGAGGA	CGGCGGCGAA	GCGCCGGCCG	CGCTGGAGGC	GGCGCTGGAG	GAGAAGAGCG	300
CCC	TGGAGCA	GATGCGCAAG	TTCCTTTCGG	ACCCGCACGT	CCACACGGTG	CTGGTGGAGC	360
GCT	CCACGCT	CAAAGTGGAC	GTCGGTGATG	AAGGAGAAGA	AGAAAAGAA	TTCATTTCCT	420
ATA	ACATCAA	CNTAGACATT	CACTATGGGG	TTAAATCCAA	TAGCTTGGCA	TTCATTAAAC	480
GTA	CTCCCGT	GATTGATGCA	GATAAACCCG	TGTCTTCTCA	NCTCCGGGTC	CTTACACTCA	540
GTG	AANACTC	NCCCTACNAA	AACTTTGCAT	TCTTTCATTA	ACAATGCAGT	GGCTCCTTTT	600
TTI	AANTCCT	ACATTAAAAA	ATCTGGCAAG	GCAAACAGGG	ATGGTGATAA	AATGGCTCCT	660
TCC	CNTTGAAA	AAAAAATTGC	CGAACTCNAA	ATNGGACTCC	TTCCCTTGCA	NCAAAATTTT	720
TGA	LAATTCCG	GAAAATCANC	CTGCCCAATT	CCTCCCC			757

<210> 16

<211> 300

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 16

ATCATTTCCT TATTTATATT TCATGTTGGA ATGCTTAAAT CGATAACCTT TGTATTTTGA 60

AGTGCGCGAC ATGGAAGGTG ATCTGCAAGA GCTGCATCAG TCAAACACCG GGGGATAAAT 120

CTGGATTTGG GTTCCGGCGT CAAGGTGAAG ATAATACCTA AAGAGGAACA CTGTAAAATG 180

CCAGAAGCAG GTGAANAGCA ACCACAAGTT TAAATGAAGA CAAGCTGAAA CAACGCAAGC 240

TGGTTTTATA TTAGATATTT GACTTAAACT ATCTCAATAA AGTTTTGCAG CTTTCACCAC 300

13/14

•	2	1	1	>	3	1	3
`	4		1	_	·	1	v

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 17

AAAGATGGCG	GCGGGGGAGG	TAGGCAGAGC	AGGACGCCGC	TGCTGCCGCC	GCCACCGCCG	60
CCTCCGCTCC	AGTCGCCTCC	GGTCCTTCAA	ACTCACACCT	CCCGGGAGGA	GCTGTCCTGG	120
CGCCGGGTCC	CGCGGGGAAA	ATGGTGGAGC	CAGGGCAAGA	TTTACTGCTT	GCTGCTTTGA	180
GTGAGAGTGG	AATTAGTCCG	AATGACTCTT	TGATATTGAT	GGTGGAGATG	CANGGCTTGC	240
AACTCCAATG	CCTACCCCGT	CAGTTCAGCA	NTCAGTGCCA	CTTANTGCAT	TANAACTANG	300
TTTGGAGACC	GAA					313

<210> 18

<211> 667

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 18

ACTGCCGGGC TCGGCGTGAG TCGCTGCGGG GCTGACGGGG TGGCAGTGCG GCGGGTTACG 60
GCCTGGTCAG ACCATAATGA CTTCAGCAAA TAAAGCAATC GAATTACAAC TACAAGTGAA 120
ACAAAATGCA GAAGAATTAC AAGACTTTAT GCGGGATTTA GAAAACTGGG AAAAAGACAT 180
TAAACAAAAG GATATGGAAC TAAGAAGACA GAATGGTGTT CCTGAAGAGA ATTTACCTCC 240
TATTCGAAAT GGGAATTTTA GGAAAAAGAA GAAAGGCAAA GCTAAAGAGT CTTCCCCAAA 300
ACCANAGAGG AAAACACNAA AAACAGGATA AAATCTTATG ATTATGANGC ATGGGCAAAA 360
CTTGATGTGG ACCGTATCCT TGATGAGCTT GACAAAGACG ATAGTACCCA TGAGTCTCTG 420

14/14

TCTCAAGAAT	CAGAGTCGGA	AGAAGATGGG	ATTCATGTTG	ATTCNCNAAA	GGCTCTTGTT	480
TTAAAAGAAA	AGGGCNATAA	ATACTTCCAC	AAGGAAAATA	TGATGAAGCA	ATTGACTGCT	540
ACACNAAAGG	CNTGGATGCC	GATCCATATN	ATCCCGTGTT	GCCAACGAAC	ANAACNTCCG	600
CATATTTTAG	ACTGAAAAA	TTTGCTGTTG	CTGAATCTGA	TTGTTATTTA	N CANTTGCCT	660
TGAAATA						667

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/04772

	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 C12N15/10				
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do Int.	ocumentation searched (classification system followed b	y classification symbols)			
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched		
	ata base consulted during the international search (nam IS (DIALOG), WPI/L (DIALOG)	e of data base and, where practicable, se	arch terms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	WO, 94/08001, A1 (The Kanagaw 14 April, 1994 (14. 04. 94) & JP, 6-153953, A & EP, 625	_	1-7		
A	WO, 96/34981, A2 (GENSET), 7 November, 1996 (07. 11. 96) & EP, 824598, A2 & FR, 2733762, A1 & FR, 2733765, A1				
A	Maruyama, K., et al., "Oligo-capping: a simple method to replace the cap structure of eukaryotic mRNAs with oligoribo-nucleotides", Gene, Vol. 138 (1994), p.171-174				
A	Kato, S., et al., "Construction cDNA bank", Gene, Vol. 150 (1		1-7		
A	Carnincle, P., et al., "High-Efficiency Full-Length cDNA Cloning by Biotinylated CAP Trapper", (Genomics, Vol. 37 (1996), p.327-336				
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docum consid "E" earlier "L" docum cited to specia "O" docum means "P" docum the pri	al-categories of cited documents: nent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing date then the which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other i reason (as specified) then referring to an oral disclosure, use, exhibition or other inent published prior to the international filing date but later than iority date claimed actual completion of the international search January, 1999 (13.01.99)	"T" later document published after the interdate and not in conflict with the applicate the principle or theory underlying the indocument of particular relevance; the classifier of the document of particular relevance; the classifier of particula	tion but cited to understand vention aimed invention cannot be d to involve an inventive step aimed invention cannot be when the document is documents, such combination art unity		
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile		Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/04772

		70190/04112
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	Edery, I., et al., "An Efficient Strategy To Isola Full-Length cDNAs Based on an mRNA Cap Retentio Procedure (CAPture)", Molecular and Cellular Biology, Vol. 15 (1995), p.3363-3371	
A	Solovyev, V., et al., "Predicting internal exons oligo-nucleotide composition and discriminant analysis of spliceable open reading frames", Nucle Acids Research, Vol. 22 (1994), No. 24, p.5156-53	eic
A	Heindell, H.C., et al., "The Primary Sequence o Rabbit $lpha$ -Globin mRNA", Cell, Vol. 15 (1978), p.43-	
A	Minoru Suzuki et al., "RT-PCR Process: Cloning of end of mRNA by Oligocapping Procedure (in Japanese Protein, Nucleic Acid and Enzyme, Vol. 41, No. (1996), p.603-607)",
A	Sumio Sugano et al., "Aiming at Full-length cDN Library: Substitution of Capped Structure by Oligonucleotide (in Japanese)", Protein, Nuclei Acid and Enzyme, Vol. 38, No. 3 (1993), p.476-4	c
A	Carninci, P., et al., "High Efficiency Selection Full-length cDNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research, Vol. 4, No. 1 (1997), p.61	
l		

国	際	調	查	報	告
---	---	---	---	---	---

国際出願番号 PCT/JP98/04772

	する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Cl° Cl2Nl5/10			
B. 調査を行				
	ラにカ野			
	C1° C12N15/10			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) BIOSIS (DIALOG)、WPI/L (DIALOG)				
C. 関連する	ると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きけ その関連する禁死の事子	関連する	
			請求の範囲の番号	
A	WO, 94/08001, A1 (財団 一), 14. 4月. 1994 (14. 53953, A&EP, 625572	04.94) & JP, 6-1	1-7	
A	WO, 96/34981, A2 (GE 996 (07. 11. 96) & EP, 2733762, A1&FR, 273	824598, A2&FR,	1 – 7	
A	Maruyama, K., et al. "Oligo-capping: the cap structure of eukaryotic m nucleotides", Gene, Vol. 138(1994), p	RNAs with oligoribo-	1 - 7	
X C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。	
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願		の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 13.01.99		国際調査報告の発送日 26.01.99		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区段が関三丁目4番3号		(TELEST TO TAKE)	4B 8827 1 内線 3448	

C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	Kato, S., et al. "Construction of a human full-length cDNA bank", Gene, Vol. 150(1994), p. 243-250	1 – 7	
A	Carnincle, P., et al. "High-Efficiency Full-Length cDNA Cloning by Biotinylated CAP Trapper", Genomics, Vol. 37 (1996), p. 327- 336	1 – 7	
A	Edery, I., et al. "An Efficient Strategy To Isolate Full-Length cDNAs Based on an mRNA Cap Retention Procedure (CAPture)", Molecular and Cellular Biology, Vol. 15(1995), p. 3363-3371	1 – 7	
A	Solovyev, V., et al. "Predicting internal exons by oligo- nucleotide composition and discriminant analysis of spliceab le open reading frames", Nucleic Acids Research, Vol. 22(1994), No. 24, p. 5156-5163	1 - 7	
A	Heindell, H. C., et al. "The Primary Sequence of Rabbit α - Globin mRNA", Cell, Vol. 15(1978), p. 43-54	1 – 7	
A	鈴木穣 等「RT-PCR法 オリゴキャップ法によるmRNA 5'末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5(1996), p. 603-607	1 – 7	
A	菅野純夫 等「完全長 c D N A ライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3(1993), p. 476-481	1 – 7	
A	Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length cDNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research, Vol. 4, No. 1 (1997), p. 61-66	1 – 7	
l			

